① 特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-100051

⑤Int. Cl. ⁵

識別記号 庁内整理番号

阎公開 平成3年(1991)4月25日

C 08 L 75/04

NGD A NGA B 7602-4 J 7602-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全4頁)

69発明の名称

熱安定性ポリウレタン樹脂組成物

②特 願 平1-238752

22出 願 平1(1989)9月14日

②発明者 鈴木 浩

⑩発明者 国 重 登

東京都品川区小山2丁目17番30号

神奈川県横浜市港北区綱島東3-2-6 神奈川県横浜市戸塚区平戸3-6-22

@発明者 和田 八郎 @発明者 金谷 紘二

神奈川県横浜市戸塚区柏尾町379-26

勿出 願 人 日本ポリウレタン工業

東京都港区虎ノ門1丁目2番8号

株式会社

斑 郷 毒

1. 発明の名称

熱安定性ポリウレタン樹脂組成物

2. 特許請求の範囲

熱可塑性ポリウレタン樹脂に無水リン酸かよび/またはリン酸エステル化合物を 0.0 0 1~0.1 重量がおよびエポキシ化合物を 0.0 1~5.0 重量が加えることを特徴とする熱安定性ポリウレタン樹脂組成物

3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、添加剤による熱安定性の優れた熱可塑性ポリウレタン樹脂組成物に関するものである。

従来の技術

無可塑性ポリウレタン樹脂(以下略してTPU という)は、200℃以上の温度で無劣化を受け ることがある。TPUの成形では、200℃以上 に審融することがあり、溶融状態での粘度安定 性が要求される。従来のTPUでは200℃以上 での粘度安定性が劣り、経時で著るしい粘度変化をおこすという問題点があった。

この改良のため、BHT(ブチル化ヒドロオキシトルエン)のような酸化防止剤、あるいは耐 熱性向上剤として知られるTPP(トリフェニル ホスファイト)などを添加することが試みられ、 ある程度の粘度安定化は得られたが、十分では なかった。

発明が解決しようとする課題

本発明者らは、審験状態の粘度安定化のため 鋭意研究した結果、無水リン酸かよび/または リン酸エステル化合物かよびエポキシ化合物を TPUに添加することにより粘度安定性が著る しく改良されることを見出し本発明に至った。

課題を解決するための手段

即ち本発明は、TPUに 無水リン酸および/またはリン酸エステル化合物を 0.001~0.1重量 多およびエポキシ化合物を 0.01~5.0 重 景 多加えてなる熱安定性の優れたポリウレタン樹脂組成物に関するものである。

本発明では、溶融状態の粘度安定性(熱安定性)の評価として、メルトインデクサーによる230℃におけるMFR(メルトフローレート)値の経時変化率を用いた。本発明によれば、本発明のポリウレタン組成物の初期のMFR値とと切り、30分後)のMFR値の変化率は91~103分であった。一方、無添加のTPUの変化率は130分であったので、本発明によるポリウレタン組成物の熱安定性は優れているといえる。

本発明で用いるTPU は限定しない。TPUは、分子量 500~2000 の ポリエーテルポリオール、ポリエステルポリオール、ポリカーポネートポリオールのような頻延長剤とよばれる
ナ子量 250 以下のジオール類とジフェニルメタンジイソンアネートのようなダイソンアネート
類とからなるポリウレタンである。ポリオール類とからなるポリウレタンである。ポリオール類、ジオール類、ジオール類の種類のTPU が製造されているが、これらのTPUは全て用いることが出来

本発明で用いるエポキシ化合物は、エポキシ **逝を有する化合物である。エポキシ化合物の例** として、エピクロルヒドリン、1,2-エポキ シブロバノール、ピスフェノールAジグリシジ ルエーテル、ヘキサヒドロビスフェノール A ジ クリシジルエーテル、ポリプロピレングリコー ルジグリシジルエーテル。フタル酸ジグリシジ ルエステル、ダイマー酸ジグリシジルエステル、 トリグリシジルイソシアヌレート、テトラグリ シジルジナミノジフェニルメタン、クレゾール ノポラックポリグリシジルエーテル、テトラブ ロムピスフェノール Λ ジグリシジルエーテル、 3, 4-エポキシー6~メチルシクロヘキシル メチルカルポキシレート、 3 , 4 - エポキシシ クロヘキシルメチルカルポキシレートなどがあ けられる。エポキシ化合物の転加量はTPUに 対して 0.01~1.0 重量をが好ましい。 0.01 重量 **多未禱の場合は添加の効果があらわれず、 5.0** 重量多を超える添加量では、努るしい添加効果 を示さなくなる。

a.

本発明で用いる無水リン酸は、 P2 O5 で示される工業用または、試楽用無水リン酸である。

本第明で用いるリン酸エステル化合物は、例 えばリン酸類とアルコール類とからえられるリン酸エステル類で、式(I)

 $(RO)_{n}P(O)(OH)_{3-n}$ (1)

本発明における無水リン酸、リン酸エステル化合物およびエポキン化合物のTPUへの添加 方法は、限定しない。これらの添加別は同時に 添加してよいし、あるいは別々に添加してもよい。また、TPUの製造前あるいは製造時にが かっまた、TPUの製造前あるいは製造でに かしてよいし、あるいは製造でいった化 するときなどに添加してもよい。これら添加剤 の TPU 混合物を予じめ調整しておった フラ法)もある。

本発明のポリウレタン樹脂組成物は、フィラー、可塑剤、無料、滑剤、酸化防止剤などの各種添加剤、あるいはABS樹脂、PVC、ポリカーボネート樹脂などの他樹脂などを混合するととが出来る。

実 施 例

次に実施例により本発明について更に詳細に 説明する。例における「部」及び「多」は、各 々「重量部」及び「重量多」である。

実施例 1

TPUとして粒状のミラクトラン E995 (ボリカーボネートジオール系、日本ミラクトラン (棚製) を500分、2- エチルヘキシルアシドホスフェート 0.10分(0.02 あ)、ビスフェノール A ジグリシジルエーテル 1.00分(0.20 多) を小型プラネタリーミキサーに入れて混合した。この混合物を実験用一軸押出機(ラボブラストミル20C200型、東洋精機製作所製)にかけ、195~215℃で溶融混練しペレット状にした。このボリウレタン組成物の熱安定性を評価するために、メルトインデクサー(タカラ工薬製、 L203型)を用いて230℃で6~9分のMFR(メルトフローレート、タ/10分)値と27~30分のMFR値を求めた。(Ⅱ)式から変化率を求め熱安定性の評価

変化率(%) = $27 \sim 30$ 分のMFR値 × 100 (II)

をした。 100 に近い変化率が 熱安定性に優れる。 試験法は JIS K-7210 A 法に単じて行なった。 (荷重 21609) との結果は表1に示した。

実施例 2 ~ 8

実施例1と同じ方法でTPUをミラクトランP26M(ポリエステルジオール系、日本ミラクトラン㈱製)に変えた場合、リン化合物の種類と量を変えた場合、エポキン化合物の種類と量を変えた場合について表1に示した条件で実施し、表1の結果をえた。

比較例1~2

実施例1と同じ方法でリン化合物およびエポキシ化合物を添加しない場合および通常耐熱性向上剤として用いられているTPPを添加した場合について表1に示した条件で実施し、表1の結果をえた。

以下余白

表 1

突施例	TPUの種類	リン化合物	添 加 量	エポキシ化合物	概加量 多	6~9分の MFR値	27~30分の MFR値	変化率
1	ミラクトランE 995	2-エチルヘキシルアシッド ホスフェート	0.02	ピスフェノールA ジグリンジ ルエーテル	0.20	0.74	0.73	9 9
2	,	•	0.05	•	1.00	0.74	0.74	100
3	,	無水リン酸	0.005	フタル酸ジグリンジル エステル	0.50	0.77	0.70	9 1
4	•	エチレングリコールアシッド ホスフェート	0.01	ピスフェノールルジグリンジ ルエーテル	0.05	0.93	0.93	100
5	,	無 水 リ ン 酸 エチレングリコールアシッド ホスフエート	0. 0 0 5 0. 0 1	ヘキサヒドロビスフェノール A ツグリンジルエーテル	0.5 6	0.81	0.77	9.5
6	ミラクトランP 25 M	エテレングリコールアシッド ホスフェート	0.005	トリグリンジルイソンア ヌレート	0.50	1. 2 3	1.14	9 5
7	,	プトキシエチルアシッド ホスフェート	0.0 5	エピクロルヒドリン	0.10	1.2 4	1. 2 8	103
8	,	無水リン量	0.005	ピスフェノールAジグリシジ ルエーテル	2.00	1. 2 3	1.18	9 6
比較例	ミラクトランE 995	なし	0	なし	0	1. 2 0	1.5 6	1 3 0
比較例	,	TPP	0.05	たし	0	1.02	1. 2 3	1 2 1

発明の効果

本発明のポリウレタン組成物は熱安定性に優れているので、加工温度幅が広く、色々な成型法、例えば押出し成型、射出成型、ブロー成型などが容易に応用出来る。また、比較的加工温度の高い他樹脂とのブレンドも熱劣化なしに溶験混合することが出来るので色々なブレンドポリマーの調整が可能になる。

特許出願人

日本ポリウレタン工業株式会社